

ENROGAL 100 mg/ml perorálny roztok

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENROGAL 100 mg/ml perorálny roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
kalv
lam
kje
kylling
kalkun

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

•

gris

- Slakt. 5 dag

•

kalv

- Slakt. 7 dag

•

lam

- Slakt. 7 dag

•

kje

- Slakt. 7 dag

•

kylling

- Slakt. 7 dag

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption. Do not use in pullet 14 days before the start of laying.

•

kalkun

- Slakt. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmagal spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/11/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmagal spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/0117/97-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/11/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.